

Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) **EP 0 997 139 A1**

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(43) Date de publication:
03.05.2000 Bulletin 2000/18

(51) Int Cl.7: **A61K 7/48**

(21) Numéro de dépôt: **99401778.8**

(22) Date de dépôt: **15.07.1999**

(84) Etats contractants désignés:
**AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE**
Etats d'extension désignés:
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorité: **04.09.1998 FR 9811101**

(71) Demandeur: **L'OREAL**
75008 Paris (FR)

(72) Inventeurs:
• **Collin, Nathalie**
92330 Sceaux (FR)
• **Yon, Maryline**
75013 Paris (FR)
• **Plot, Bertrand**
75009 Paris (FR)

(74) Mandataire: **Lhoste, Catherine**
L'OREAL-DPI
6 rue Bertrand Sincholle
92585 Clichy Cédex (FR)

(54) **Composition cosmétique comprenant un polymère filmogène, une poly-alpha-oléfine et une phase grasse liquide**

(57) L'invention a pour objet une composition filmogène cosmétique ou dermatologique comprenant une phase grasse liquide, contenant au moins une huile hydrocarbonée volatile, et un polymère filmogène dans ladite phase grasse liquide, caractérisée par le fait qu'elle comprend au moins une cire de polyoléfine résultant de

la polymérisation d'alpha-oléfines ayant au moins 10 atomes de carbone, ladite cire ayant un point de fusion allant de 50 à 80 °C.

Elle a également pour objet l'utilisation d'une telle composition pour l'obtention d'un film résistant à l'eau, présentant une bonne tenue aux frottements, aux larmes, à la transpiration ou au sébum.

EP 0 997 139 A1

Description

[0001] La présente invention a pour objet une composition filmogène comprenant un polymère filmogène, une huile volatile et une cire de polyoléfine, destinée en particulier aux domaines cosmétique et dermatologique. Plus spécialement, l'invention se rapporte à une composition pour le soin et/ou le maquillage de la peau, des fibres kératiniques (cils, sourcils, cheveux) ou des lèvres d'être humain.

[0002] Cette composition peut se présenter notamment sous forme d'eye-liner, de mascara, de produit de maquillage pour le corps, de produit anti-cernes, de fard à paupière ou à joue, de fond de teint, de rouge à lèvres, de composition de protection solaire, de coloration de la peau, de produit de coiffage.

[0003] Les produits de maquillage ou de traitement de la peau sont habituellement appliqués sous la forme d'une mince couche uniforme. Pour les compositions destinées au maquillage du bord des paupières, appelés eye-liners, il est souhaitable que le film déposé après l'application soit résistant à l'eau, on dit alors que le produit est waterproof, aux larmes, à la transpiration et au sébum. En outre, il est souhaitable que le film présente une bonne tenue au frottement des doigts.

[0004] Il est également souhaitable que le film déposé sur la peau ait des propriétés de non transfert, c'est-à-dire qu'il ne se dépose pas au moins en partie, sans laisser de traces, sur certains supports avec lesquels la peau peut être mise en contact, et notamment un vêtement ou la peau.

[0005] Pour un mascara résistant à l'eau, il est aussi souhaitable que le mascara déposé sur les cils présente une bonne tenue, ne transfère pas sur la peau, par exemple lors du contact avec les doigts ou le bord des yeux, et résiste au frottement des doigts et aux larmes.

[0006] Pour conférer à ces compositions une bonne tenue sur la peau ou sur les cils, il est connu d'utiliser des polymères filmogènes solubilisés dans un milieu constitué de solvants organiques et éventuellement de cires. Une telle composition est notamment décrite dans le brevet US-A-5480632.

[0007] Toutefois, lorsque ces compositions filmogènes sont fluides elles ne présentent pas toujours une bonne homogénéité dans le temps et la consistance de la composition n'est pas uniforme. Cette inhomogénéité est nuisible aux propriétés de maquillage attendues et ne permet pas notamment l'obtention d'un maquillage uniforme. En outre, on observe parfois un épaississement de la composition dans le temps rendant celle-ci difficile à appliquer sur la peau ou sur les cils.

[0008] La présente invention a donc pour but de proposer une composition filmogène présentant une bonne stabilité dans le temps et conduisant à la formation d'un film homogène ayant une bonne tenue et résistant à l'eau.

[0009] Les inventeurs ont constaté que l'utilisation d'une cire de polyoléfine particulière dans une composition comprenant une huile volatile et un polymère filmogène permettait d'obtenir une composition parfaitement stable et homogène dans le temps et conduisant à la formation d'un film présentant en particulier une bonne tenue. Le film obtenu est notamment bien résistant à l'eau, au frottement, à la transpiration et au sébum ; il présente également de bonnes propriétés de non transfert.

[0010] L'invention a donc pour objet une composition filmogène cosmétique ou dermatologique comprenant une phase grasse liquide, contenant au moins une huile hydrocarbonée volatile, et au moins un polymère filmogène dans la phase grasse liquide, caractérisée par le fait qu'elle comprend au moins une cire de polyoléfine résultant de la polymérisation d'alpha-oléfines ayant au moins 10 atomes de carbone, ladite cire ayant un point de fusion allant de 50 à 80 °C.

[0011] L'invention a également pour objet un procédé de maquillage ou de traitement non thérapeutique de la peau et/ou des fibres kératiniques et/ou des lèvres consistant à appliquer la composition selon l'invention sur la peau et/ou les fibres kératiniques et/ou les lèvres.

[0012] L'invention a aussi pour objet l'utilisation de la composition selon l'invention pour l'obtention d'un film résistant à l'eau.

[0013] L'invention a encore pour objet l'utilisation de la composition selon l'invention pour l'obtention d'un film présentant une bonne tenue aux frottements, et/ou aux larmes, et/ou à la transpiration et/ou au sébum.

[0014] L'invention a également pour objet l'utilisation de la composition selon l'invention pour l'obtention d'un film ayant des propriétés de non transfert.

[0015] L'invention se rapporte aussi à l'utilisation d'une cire de polyoléfine telle que définie précédemment dans une composition filmogène cosmétique ou dermatologique comprenant une phase grasse liquide, contenant au moins une huile hydrocarbonée volatile, et un polymère filmogène soluble ou dispersible dans ladite phase grasse liquide, pour l'obtention d'une composition homogène.

a) la cire de polyoléfine:

[0016] La cire de polyoléfine utilisée dans la composition selon l'invention est issue de la polymérisation, et notamment d'homopolymérisation, d'alpha-oléfine répondant à la formule générale : $R-CH=CH_2$ dans laquelle R désigne un

radical alkyle ayant de 10 à 50 atomes de carbone, et de préférence de 25 à 50 atomes de carbone. De préférence, R est un radical alkyl linéaire.

[0017] Selon l'invention, on entend par homopolymérisation d'alpha-oléfine la polymérisation de monomères consistant essentiellement en une alpha-oléfine ou un mélange d'alpha-oléfine telles que définies précédemment.

[0018] La cire de polyoléfine a avantageusement une pénétrabilité à l'aiguille, mesurée à 44 °C, allant de 15 à 120, de préférence de 100 à 120, et mieux de 105 à 115. La cire de polyoléfine a de préférence un point de fusion allant de 50 °C à 60 °C.

La cire de polyoléfine peut avoir un poids moléculaire moyen en nombre allant de 400 à 3000, de préférence de 2000 à 3000 et mieux de 2500 à 2700.

[0019] De telles cires de polyoléfine sont décrites dans les brevets US-A-4060569 et US-A-4239546. Ces cires sont notamment vendues sous la dénomination de "PERFORMA V® 103", "PERFORMA V® 253", "PERFORMA V® 260" par la société PETROLITE.

[0020] Ces cires présentent les caractéristiques suivantes :

	PERFORMA V® 103	PERFORMA V® 253	PERFORMA V® 260
point de fusion (norme ASTM D 36)	74 °C	67 °C	54°C
poids moléculaire moyen en nombre :	2800	520	2600
polydispersité du poids moléculaire	6	8	11,5
densité mesurée à 25 °C (norme ASTM D 792)	0,92 g/cm ³	0,92 g/cm ³	0,90 g/cm ³
dureté (pénétrabilité à l'aiguille - norme ASTM D 1321) à 25 °C	5	7	12
dureté (pénétrabilité à l'aiguille - norme ASTM D 1321) à 44 °C	20	-	110
viscosité à 99°C (norme ASTM D 792)	0,345 Pa.s (345 centipoises)	0,006 Pa.s (6 centipoises)	0,358 Pa.s. (358 centipoises)

[0021] La polydispersité du poids moléculaire correspond au rapport du poids moléculaire moyen en poids sur le poids moléculaire moyen en nombre.

[0022] La pénétrabilité à l'aiguille des cires est déterminée selon la norme française NF T 60-123 ou la norme américaine ASTM D 1321, à la température de 44 °C. Selon ces normes, la pénétrabilité à l'aiguille est la mesure de la profondeur, exprimée en dixièmes de millimètre, à laquelle une aiguille normalisée, pesant 2,5 g disposée dans un équipage mobile pesant 97,5 g et placée sur la cire à tester, pendant 5 secondes, pénètre dans la cire.

[0023] La cire de polyoléfine a de préférence une densité allant de 0,85 à 0,95 g/cm³.

[0024] La cire de polyoléfine peut être présente, dans la composition selon l'invention, en une teneur allant de 0,1 % à 10 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et de préférence de 1 % à 5 % en poids.

b) la phase grasse liquide :

[0025] On entend par "phase grasse liquide" dans la présente invention, tout milieu non aqueux liquide à température ambiante. On entend par "huile volatile" une huile susceptible de s'évaporer à température ambiante d'un support sur lequel elle a été appliquée, autrement dit une huile ayant une tension de vapeur mesurable à température ambiante. On entend par "huile hydrocarbonée", une huile ne contenant que des atomes d'hydrogène et de carbone.

[0026] Les huiles hydrocarbonées volatiles préférées convenant pour la composition selon l'invention sont en particulier les isoparaffines, à savoir des alcanes ramifiés, comportant de 8 à 16 atomes de carbone telles que les "ISO-PARs", les PERMETYLS et notamment l'isododécane (encore appelé 2,2,4,4,6-pentaméthylheptane). On peut bien entendu également utiliser des mélanges de telles isoparaffines. D'autres huiles hydrocarbonées volatiles comme les distillats de pétrole, notamment ceux vendus sous la dénomination Shell Solt par la société SHELL, peuvent aussi être utilisés.

[0027] L'huile hydrocarbonée volatile peut être présente dans la composition selon l'invention en une teneur allant de 20 % à 99,4 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de préférence de 40 % à 80 % en poids, et mieux de 50 % à 70 % en poids.

5 [0028] La composition selon l'invention peut également contenir un ou plusieurs solvants volatils supplémentaires, différents des huiles hydrocarbonées volatiles de la présente invention. On peut citer à titre d'exemple de ces solvants volatils supplémentaires les huiles de silicones cycliques et volatiles telles que l'octaméthylcyclotétrasiloxane, le décaméthylcyclopentasiloxane, l'hexadécaméthylcyclohexasiloxane, les silicones linéaires volatiles telles que l'octaméthyltrisiloxane, l'heptaméthylhexyltrisiloxane, l'heptaméthyl-octyltrisiloxane, et les huiles volatiles fluorées telles que le nonafluorométhoxybutane ou le perfluorométhylcyclopentane. Ces solvants volatils représentent de préférence de 0
10 à 15 % en poids de la phase volatile (notamment 0,1 % à 15 %).

[0029] La composition selon l'invention peut également contenir des huiles non volatiles, et notamment des huiles hydrocarbonées et/ou siliconées et/ou fluorées non volatiles.

Comme huile hydrocarbonée non volatile, on peut notamment citer :

- 15 - les huiles hydrocarbonées d'origine animale telle que le perhydrosqualène;
- les huiles hydrocarbonées d'origine végétale telles que les triglycérides liquides d'acides gras de 4 à 10 atomes de carbone comme les triglycérides des acides heptanoïques ou octanoïques, ou encore les huiles de tournesol, de pépins de raisin, de sésame, de maïs, d'abricot, de ricin, d'avocat, d'olive ou de germes de céréales de soja, l'huile d'amande douce, de palme, de colza, de coton, de noisette, de macadamia, de jojoba, les triglycérides des
20 acides caprylique/caprique comme ceux vendus par la société Stéarinerie Dubois ou ceux vendus sous les dénominations Miglyol 810, 812 et 818 par la société Dynamit Nobel, l'huile de beurre de karité;
- les hydrocarbures linéaires ou ramifiés, d'origine minérale ou synthétique tels que la vaseline, les polydécènes, le polyisobutène hydrogéné tel que le parléam;
- les esters et les éthers de synthèse comme les huiles de formule $R_{10}COOR_{11}$ dans laquelle R_{10} représente le
25 reste d'un acide gras supérieur comportant de 6 à 29 atomes de carbone et R_{11} représente une chaîne hydrocarbonée contenant de 3 à 30 atomes de carbone, telles que l'huile de Purcellin, le myristate d'isopropyle, le palmitate d'isopropyle, le stéarate de butyle, le laurate d'hexyle, l'adipate de diisopropyle, l'isononate d'isononyl, le palmitate de 2-éthyl-hexyle, le laurate de 2-hexyl-décyle, le palmitate de 2-octyl-décyle, le myristate ou le lactate de 2-octyl-dodécyle ; les esters de polyols comme le dioctanoate de propylène glycol, le diheptanoate de néopentylglycol, le diisonanoate de diéthylène glycol et les esters du pentaérythritol;
- les alcools gras liquides à température ambiante à chaîne carbonée ramifiée et/ou insaturée ayant de 12 à 26
30 atomes de carbone comme l'octyl dodécanol, l'alcool isostéarylique, l'alcool oléique, le 2-hexyldécanol, le 2-butyl-octanol, le 2-undécylpentadécanol;
- les acides gras supérieurs tels que l'acide myristique, l'acide palmitique, l'acide stéarique, l'acide béhénique, l'acide
35 oléique, l'acide linoléique, l'acide linolénique ou l'acide isostéarique ;

et leurs mélanges.

[0030] Les huiles de silicone non volatiles utilisables dans la composition selon l'invention peuvent être des huiles de faible viscosité telles que les polysiloxanes linéaires dont le degré de polymérisation est de préférence de 6 à 2000
40 environ. On peut citer, par exemple, les polydiméthylsiloxanes (PDMS) de viscosité supérieure à 10 mPa.s, les phényl diméthicones, les phényl triméthicones, les polyphénylméthylsiloxanes et leurs mélanges.

[0031] Les huiles non volatiles peuvent être présentes dans la composition selon l'invention en une teneur allant de 0 % à 5 % en poids (notamment 0,1 % à 5 %), par rapport au poids total de la composition, de préférence de 0 % à 2 % en poids, et mieux de 0,1 % à 2 % en poids.

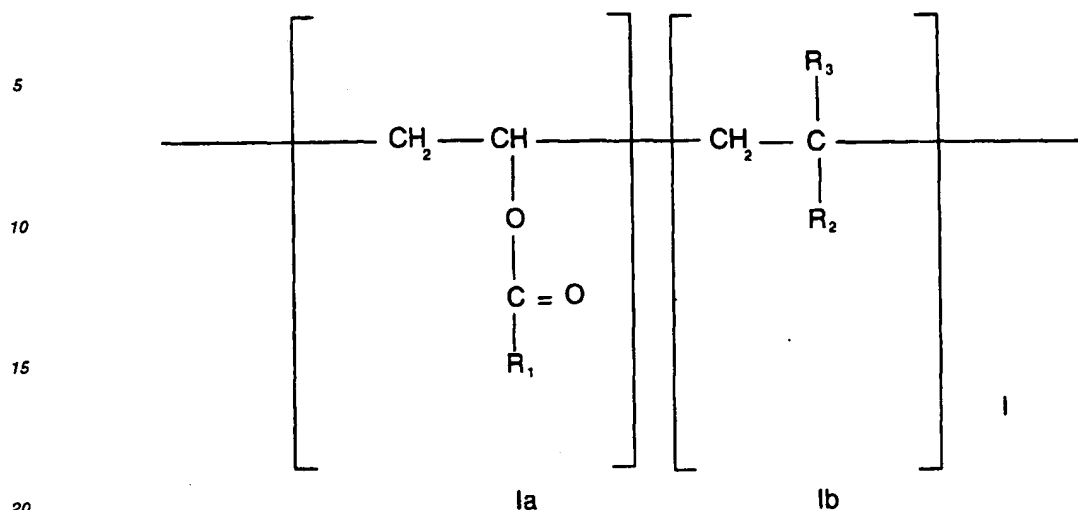
45 c) le polymère filmogène :

[0032] Le polymère filmogène utilisable dans la composition de la présente demande est en particulier soluble, ou dit encore liposoluble, dans la phase grasse liquide de la composition. Il peut être présent dans la composition en une
50 teneur allant de 0,5 % à 20 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et de préférence de 1 % à 15 % en poids.

Ce polymère filmogène confère notamment une bonne tenue de la composition après application sur la peau, les fibres kératiniques ou les lèvres.

[0033] On entend par "polymère filmogène" un polymère capable de former seul un film isolable.

55 [0034] A titre d'exemple de polymère liposoluble, on peut citer les polymères correspondant à la formule (I) suivante :



dans laquelle :

- 25
- R_1 représente une chaîne hydrocarbonée saturée, linéaire ou ramifiée, ayant de 1 à 19 atomes de carbone ;
 - R_2 représente un radical pris dans le groupe constitué par :
 - a) $-O-CO-R_4$, R_4 ayant la même signification que R_1 mais est différent de R_1 dans un même copolymère,
 - 30 b) $-CH_2-R_5$, R_5 représentant une chaîne hydrocarbonée saturée, linéaire ou ramifiée, ayant de 5 à 25 atomes de carbone,
 - c) $-O-R_6$, R_6 représentant une chaîne hydrocarbonée saturée, ayant de 2 à 18 atomes de carbone, et
 - 35 d) $-CH_2-O-CO-R_7$, R_7 représentant une chaîne hydrocarbonée saturée, linéaire ou ramifiée, ayant de 1 à 19 atomes de carbone,
 - R_3 représente un atome d'hydrogène quand R_2 représente les radicaux a), b) ou c) ou R_3 représente un radical méthyle quand R_2 représente le radical d), ledit copolymère devant être constitué d'au moins 15 % en poids d'au moins un monomère dérivé d'un motif (Ia) ou d'un motif (Ib) dans lesquels les chaînes hydrocarbonées, saturées ou ramifiées, ont au moins 7 atomes de carbone.
- 40

45 [0035] Les copolymères de formule (I) résultent de la copolymérisation d'au moins un ester vinylique (correspondant au motif Ia) et d'au moins un autre monomère (correspondant au motif Ib) qui peut être une α -oléfine, un alkylvinyléther ou un ester allylique ou méthallylique.

[0036] Lorsque dans le motif (Ib) R_2 est choisi parmi les radicaux $-CH_2-R_5$, $-O-R_6$ ou $-CH_2-O-CO-R_7$ tels que définis précédemment, le copolymère de formule (I) peut être constitué de 50 à 95 % en moles d'au moins un motif (Ia) et de 5 à 50 % en moles d'au moins un motif (Ib).

50 [0037] Les copolymères de formule (I) peuvent également résulter de la copolymérisation d'au moins un ester vinylique et d'au moins un autre ester vinylique différent du premier. Dans ce cas, ces copolymères peuvent être constitués de 10 à 90 % en moles d'au moins un motif (Ia) et de 10 à 90 % en moles d'au moins un motif (Ib) dans lequel R_2 représente le radical $-O-CO-R_4$.

55 [0038] Parmi les esters vinyliques conduisant au motif de formule (Ia), ou au motif de formule (Ib) dans lequel $R_2 = -O-CO-R_4$, on peut citer l'acétate de vinyle, le propionate de vinyle, le butanoate de vinyle, l'octanoate de vinyle, le décanoate de vinyle, le laurate de vinyle, le stéarate de vinyle, l'isostéarate de vinyle, le diméthyl-2, 2 octanoate de vinyle, et le diméthylpropionate de vinyle.

[0039] Parmi les α -oléfines conduisant au motif de formule (Ib) dans lequel $R_2 = -CH_2-R_5$, on peut citer l'octène-1, le dodécène-1, l'octadécène-1, l'eicosène-1, et les mélanges d' α -oléfines ayant de 22 à 28 atomes de carbone.

[0040] Parmi les alkylvinyléthers conduisant au motif de formule (Ib) dans lequel $R_2 = -O-R_6$, on peut citer l'éthylvinyléther, le n-butylvinyléther, l'isobutylvinyléther, le décylvinyléther, le dodécylvinyléther, le cétylvinyléther et l'octadécylvinyléther.

[0041] Parmi les esters allyliques ou méthallyliques conduisant au motif de formule (Ib) dans lequel $R_2 = -CH_2-O-CO-R_7$, on peut citer les acétates, les propionates, les diméthylpropionates, les butyrates, les hexanoates, les octanoates, les décanoates, les laurates, les diméthyl-2, 2 pentanoates, les stéarates et les eicosanoates d'allyle et de méthallyle.

[0042] Les copolymères de formule (I) peuvent également être réticulés à l'aide de certains types de réticulants qui ont pour but d'augmenter sensiblement leur poids moléculaire.

[0043] Cette réticulation est effectuée lors de la copolymérisation et les réticulants peuvent être soit du type vinylique, soit du type allylique ou méthallylique. Parmi ceux-ci, on peut citer en particulier le tétraallyloxyéthane, le divinylbenzène, l'octanedioate de divinyle, le dodécanedioate de divinyle, et l'octadécanedioate de divinyle.

[0044] Parmi les différents copolymères de formule (I) utilisables dans la composition selon l'invention, on peut citer les copolymères : acétate de vinyle/stéarate d'allyle, l'acétate de vinyle/laurate de vinyle, acétate de vinyle/stéarate de vinyle, acétate de vinyle/octadécène, acétate de vinyle/octadécylvinyléther, propionate de vinyle/laurate d'allyle, propionate de vinyle/laurate de vinyle, stéarate de vinyle/octadécène-1, acétate de vinyle/dodécène-1, stéarate de vinyle/éthylvinyléther, propionate de vinyle/cétyl vinyle éther, stéarate de vinyle/acétate d'allyle, diméthyl-2, 2 octanoate de vinyle/laurate de vinyle, diméthyl-2, 2 pentanoate d'allyle/laurate de vinyle, diméthyl propionate de vinyle/stéarate de vinyle, diméthyl propionate d'allyle/stéarate de vinyle, propionate de vinyle/stéarate de vinyle, réticulé avec 0,2 % de divinyl benzène, diméthyl propionate de vinyle/laurate de vinyle, réticulé avec 0,2 % de divinyl benzène, acétate de vinyle/octadécyl vinyl éther, réticulé avec 0,2 % de tétraallyloxyéthane, acétate de vinyle/stéarate d'allyle, réticulé avec 0,2 % de divinyl benzène, acétate de vinyle/octadécène-1 réticulé avec 0,2 % de divinyl benzène et propionate d'allyle/stéarate d'allyle réticulé avec 0,2 % de divinyl benzène.

[0045] Comme polymères filmogènes liposolubles, on peut également citer les homopolymères liposolubles, et en particulier ceux résultant de l'homopolymérisation d'esters vinyliques ayant de 9 à 22 atomes de carbone ou d'acrylates ou de méthacrylates d'alkyle, les radicaux alkyles ayant de 10 à 20 atomes de carbone.

[0046] De tels homopolymères liposolubles peuvent être choisis parmi le polystéarate de vinyle, le polystéarate de vinyle réticulé à l'aide de divinylbenzène, de diallyléther ou de phtalate de diallyle, le poly(méth)acrylate de stéaryle, le polylaurate de vinyle, le poly(méth)acrylate de lauryle, ces poly(méth)acrylates pouvant être réticulés à l'aide de diméthacrylate de l'éthylène glycol ou de tétraéthylène glycol.

[0047] Les copolymères et homopolymères liposolubles définis précédemment sont connus et notamment décrits dans la demande FR-A-2262303 ; ils peuvent avoir un poids moléculaire moyen en poids allant de 2.000 à 500.000 et de préférence de 4.000 à 200.000.

[0048] Comme polymères filmogènes liposolubles utilisables dans l'invention, on peut également citer les polyalkylènes et notamment les copolymères d'alcènes en C_2-C_{20} , différents de la cire de polyoléfine définie en a), comme le polybutène, les alkylcelluloses avec un radical alkyle linéaire ou ramifié, saturé ou non en C_1 à C_8 comme l'éthylcellulose et la propylcellulose, les copolymères de la vinyldiisocyanate (VDI) et notamment les copolymères de la vinyldiisocyanate et d'alcène en C_2 à C_{40} et mieux en C_3 à C_{20} . A titre d'exemple de copolymère de VDI utilisable dans l'invention, on peut citer le copolymère de VDI/acétate de vinyle, VDI/méthacrylate d'éthyle, la polyvinylpyrrolidone (PVP) butylée, VDI/méthacrylate d'éthyle/acide méthacrylique, VDI/eicosène, VDI/hexadécène, VDI/triacontène, VDI/styrène, VDI/acide acrylique/méthacrylate de lauryle.

d) les additifs :

[0049] La phase grasse de la composition selon l'invention peut contenir, outre les huiles hydrocarbonées volatiles et la cire de polyoléfine définies précédemment, une ou plusieurs cires d'origine animale, végétale ou synthétique.

[0050] Les cires additionnelles susceptibles d'être utilisées dans la composition selon l'invention possèdent en règle générale un point de fusion compris entre 40 et 110 °C et ont une pénétration à l'aiguille, à 25 °C, comprise entre 3 et 40, telle que mesurée selon la norme américaine ASTM D 5 ou selon la norme française NFT 004. Le principe de la mesure de pénétration d'une aiguille selon les normes ASTM D 5 et NFT 004 consiste à mesurer la profondeur exprimée en dixième de millimètres, à laquelle pénètre une aiguille normalisée qui pèse 2,5 g placée dans un porte-aiguilles pesant 47,5 g soit un total de 50 g, l'aiguille étant placée sur la cire pendant 5 secondes.

Parmi les cires d'origine animale, on peut citer les cires d'abeille, les cires de lanoline et les cires d'insectes de Chine. Parmi les cires d'origine végétale, on peut citer les cires de riz, les cires de Carnauba, de Candellila, d'Ouricury, les

cires de fibres de liège, les cires de canne à sucre, les cires du Japon, la cire de Sumac, la cire de coton. Parmi les cires d'origine minérale, on peut citer les paraffines, les cires microcristallines, les cires de Montan et les ozokérites.

Parmi les cires d'origine synthétique, on peut utiliser notamment les cires de polyéthylène, les cires obtenues par la

synthèse de Fischer et Tropsch, les copolymères cireux ainsi que leurs esters, les cires de silicone.

Il est également possible d'utiliser des huiles d'origine animales ou végétales hydrogénées qui répondent toujours aux deux caractéristiques physiques mentionnées précédemment.

5 Parmi ces huiles, on peut citer les cires de jojoba hydrogénées et les huiles hydrogénées qui sont obtenues par hydrogénation catalytique de corps gras composés de chaîne grasse linéaire ou non en C_8-C_{32} , l'huile de tournesol hydrogénée, l'huile de ricin hydrogénée, l'huile de coprah hydrogénée, la lanoline hydrogénée et les huiles de palme hydrogénées.

Les cires utilisables selon la présente invention sont de préférence solides et rigides à température inférieure à 50 °C.

10 **[0051]** Avantageusement, la composition selon l'invention peut comprendre de 0 % à 30 % (notamment 0,1 % à 30 %) en poids de cire, en poids par rapport au poids total de la composition, de préférence de 1 % à 20 % en poids, et mieux de 1 % à 10 % en poids.

[0052] La composition selon l'invention peut comprendre, en outre, des gommages de silicones. Les gommages de silicone peuvent être des polysiloxanes de masse moléculaire élevée, de l'ordre de 200 000 à 1 000 000 et ayant une viscosité supérieure à 500 000 mPa.s. Elles peuvent être utilisées seules ou en mélange avec un solvant tel qu'une

15 huile polydiméthylsiloxane ou polyphénylsiloxane. Les gommages peuvent être présentes dans la composition en une teneur allant de 0 % à 2 % (notamment 0,1 % à 2 %) en poids, par rapport au poids total de la composition, et de préférence de 0,1 % à 1 % en poids.

[0053] La composition selon l'invention peut comprendre, en outre, un agent épaississant de la phase grasse liquide. L'agent épaississant peut être choisi parmi les argiles organomodifiées qui sont des argiles traitées par des composés choisis notamment parmi les amines quaternaires, les amines tertiaires. Comme argiles organomodifiées, on peut citer

20 les bentonites organomodifiées telles que celles vendues sous la dénomination "Bentone 34" par la société RHEOX, les hectorites organomodifiées telles que celles vendues sous la dénomination "Bentone 27", "Bentone 38" par la société RHEOX.

[0054] L'agent épaississant peut être présent en une teneur allant de 0,5 % à 10 % en poids, par rapport au poids

25 total de la composition, et mieux de 1 % à 6 % en poids.

[0055] La composition peut également comprendre au moins une matière colorante comme les composés pulvérulents et/ou les colorants liposolubles, par exemple à raison de 0,01 à 30 % du poids total de la composition. Les composés pulvérulents peuvent être choisis parmi les pigments et/ou les nacres et/ou les charges habituellement utilisés dans les compositions cosmétiques ou dermatologiques. Avantageusement, les composés pulvérulents repré-

30 sentent de 0,1 à 25 % du poids total de la composition et mieux de 1 à 20 %.

[0056] Les pigments peuvent être blancs ou colorés, minéraux et/ou organiques. On peut citer, parmi les pigments minéraux, le dioxyde de titane, éventuellement traité en surface, les oxydes de zirconium ou de cérium, ainsi que les oxydes de fer ou de chrome, le violet de manganèse, le bleu outremer, l'hydrate de chrome et le bleu ferrique. Parmi les pigments organiques, on peut citer le noir de carbone, les pigments de type D & C, et les laques à base de carmin de cochenille, de baryum, strontium, calcium, aluminium.

35 **[0057]** Les pigments nacrés peuvent être choisis parmi les pigments nacrés blancs tels que le mica recouvert de titane, ou d'oxychlorure de bismuth, les pigments nacrés colorés tels que le mica titane avec des oxydes de fer, le mica titane avec notamment du bleu ferrique ou de l'oxyde de chrome, le mica titane avec un pigment organique du type précité ainsi que les pigments nacrés à base d'oxychlorure de bismuth.

40 **[0058]** Les charges peuvent être choisies parmi celles bien connues de l'homme du métier et couramment utilisées dans les compositions cosmétiques.

[0059] La composition peut comprendre, en outre, tout additif habituellement utilisés dans de telles compositions, tels que les conservateurs, les parfums, les filtres solaires, les agents anti-radicaux libres, les agents hydratants, les vitamines, les protéines, les céramides, les plastifiants.

45 **[0060]** Bien entendu, l'homme du métier veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires, et/ou leur quantité, de manière telles que les propriétés avantageuses de la composition selon l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par l'adjonction envisagée.

[0061] La composition selon l'invention est avantageusement anhydre, et peut contenir moins de 10 % en poids d'eau par rapport au poids total de la composition. La phase aqueuse éventuellement présente dans la composition

50 peut contenir un additif cosmétiquement ou dermatologiquement acceptable.

[0062] La composition selon l'invention peut se présenter sous la forme fluide, gélifiée, semi-solide, pâte souple, voire solide telle que stick ou bâton. Ces formes galéniques sont préparées selon les méthodes usuelles des domaines considérés.

55 **[0063]** La composition selon l'invention peut être utilisée pour le maquillage ou le traitement cosmétique de la peau, des fibres kératiniques ou des lèvres. La composition de maquillage peut être un eye-liner, un mascara, un fond de teint, un fard à paupières ou à joue, un rouge à lèvres, un produit anti-cernes, ou encore un produit de maquillage du corps du type tatouage provisoire ou semi-permanent. La composition de traitement cosmétique peut être une composition de soin pour le visage, le cou, les mains ou pour le corps ; elle peut constituer aussi une composition solaire

ou autobronzante.

[0064] L'invention est illustrée plus en détail dans les exemples suivants.

Exemple 1 :

5

[0065] On a préparé un eye-liner ayant la composition suivante :

- Cires 4,7 %
- Pigments 11 %
- 10 - Agent épaississant 7 %
- Cire de polyoléfine
(PERFORMA V® 260 de PETROLITE) 3,7 %
- Copolymère acétate de vinyle/Stéarate d'allyle (65/35)
(polymère liposoluble) 7,5 %
- 15 - Charge 1 %
- Hydrocarbures paraffiniques et naphténiques légers
(Shell Solt de SHELL) 28,5 %
- Hydrocarbures iso-paraffiniques
(Isopar E d'ESSO) 36,6 %

20

[0066] On obtient un eye-liner qui s'applique facilement sur le bord des paupières et laisse, après l'application, un film homogène présentant une bonne tenue dans le temps à l'eau et à la transpiration. Le film ne s'altère pas pendant la journée.

25

Exemple 2 :

[0067] On a préparé un produit pour le maquillage du corps ayant la composition suivante :

- Cire de polyoléfine (PERFORMA V® 260 de PETROLITE) 3,7 %
- 30 - Copolymère vinylpyrrolidone/triacontène
(ANTARON WP-660 de GAF) 4 %
- Copolymère vinylpyrrolidone/eicosène
(ANTARON V-220 de GAF) 4 %
- Agent épaississant 7 %
- 35 - Charge 1 %
- Pigments 11 %
- Hydrocarbures paraffiniques et naphténiques légers
(Shell Solt de SHELL) 30 %
- Hydrocarbures iso-paraffiniques
(Isopar E d'ESSO) 39,3 %

40

[0068] La composition s'applique facilement sur la peau et laisse un film ayant de bonne propriété de sans transfert et résistant aux frottements des vêtements et de la peau.

45

Exemple 3 :

[0069] On a préparé un mascara ayant la composition suivante :

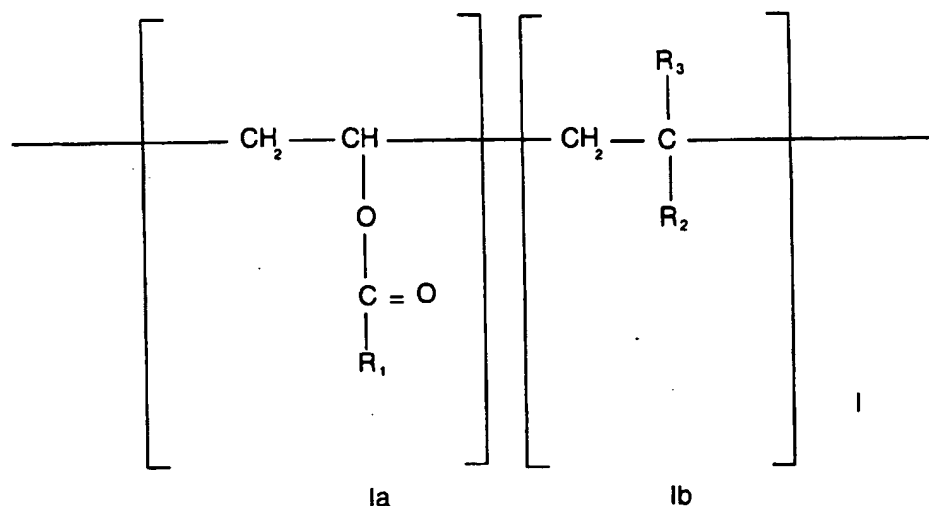
- Cire de polyéthylène 8 %
- 50 - Cire de polyoléfine (PERFORMA V® 260 de PETROLITE) 1 %
- Copolymère vinylpyrrolidone/triacontène (ANTARON WP-660 de GAF) 3,5 %
- Copolymère vinylpyrrolidone/eicosène (ANTARON V-220 de GAF) 3,5 %
- Agent épaississant 7 %
- Charge 1 %
- 55 - Pigments 11 %
- Hydrocarbures paraffiniques et naphténiques légers (Shell Solt de SHELL) 28,5 %
- Hydrocarbures iso-paraffiniques (Isopar E d'ESSO) 36,5 %

[0070] Le mascara s'applique facilement sur les cils et présente une bonne tenue tout au long de la journée. Le maquillage obtenu est homogène et résistant à l'eau.

5 Revendications

1. Composition filmogène cosmétique ou dermatologique comprenant une phase grasse liquide, contenant au moins une huile hydrocarbonée volatile, et un polymère filmogène dans ladite phase grasse liquide, caractérisée par le fait qu'elle comprend au moins une cire de polyoléfine résultant de la polymérisation d'alpha-oléfines ayant au moins 10 atomes de carbone, ladite cire ayant un point de fusion allant de 50 °C à 80 °C.
2. Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que la cire de polyoléfine a un point de fusion allant de 50 °C à 60 °C.
3. Composition selon la revendication 1 ou 2, caractérisée par le fait que la cire de polyoléfine a une pénétrabilité à l'aiguille, mesurée à 44 °C, allant de 15 à 120.
4. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que la cire de polyoléfine a une pénétrabilité à l'aiguille, mesurée à 44 °C, allant de 100 à 120, et mieux de 105 à 115.
5. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que ladite cire de polyoléfine a un poids moléculaire moyen en nombre allant de 400 à 3000.
6. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que ladite cire de polyoléfine a un poids moléculaire moyen en nombre allant de 2000 à 3000, et mieux de 2500 à 2700.
7. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que ladite cire de polyoléfine a une densité allant de 0,85 à 0,95 g/cm³.
8. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que la cire de polyoléfine résulte de la polymérisation d'alpha-oléfine répondant à la formule générale : $R-CH=CH_2$ dans laquelle R désigne un radical alkyle ayant de 10 à 50 atomes de carbone.
9. Composition selon la revendication 8, caractérisée par le fait que R désigne un radical alkyle a de 25 à 50 atomes de carbone.
10. Composition selon l'une des revendications 8 ou 9, caractérisée par le fait que le radical alkyl R est linéaire.
11. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que la cire de polyoléfine est présente en une teneur allant de 0,1 % à 10 % en poids, par rapport au poids total de la composition.
12. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que la cire de polyoléfine est présente en une teneur allant de 1 % à 5 % en poids, par rapport au poids total de la composition.
13. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que l'huile hydrocarbonée volatile est choisie dans le groupe formé par les isoparaaffines comportant de 8 à 16 atomes de carbone.
14. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que l'huile hydrocarbonée volatile est présente en une teneur allant de 20 % à 99,4 % en poids, par rapport au poids total de la composition.
15. Composition cosmétique selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que l'huile hydrocarbonée volatile est présente en une teneur allant de 40 % à 80 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et mieux de 50 % à 70 % en poids.
16. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que la phase grasse liquide comprend en outre un ou plusieurs solvants volatils différents des huiles hydrocarbonées volatiles.

17. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que la phase grasse liquide comprend en outre au moins une huile non volatile d'origine d'origine minérale, animale, végétale ou synthétique.
18. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère filmogène est soluble dans la phase grasse liquide.
19. Composition selon la revendication 18, caractérisée par le fait que le polymère filmogène est choisi parmi les copolymères de formule (I) :



dans laquelle :

- R_1 représente une chaîne hydrocarbonée saturée, linéaire ou ramifiée, ayant de 1 à 19 atomes de carbone ;
- R_2 représente un radical pris dans le groupe constitué par :
 - a) $-\text{O}-\text{CO}-\text{R}_4$, R_4 ayant la même signification que R_1 mais est différent de R_1 dans un même copolymère,
 - b) $-\text{CH}_2-\text{R}_5$, R_5 représentant une chaîne hydrocarbonée saturée, linéaire ou ramifiée, ayant de 5 à 25 atomes de carbone,
 - c) $-\text{O}-\text{R}_6$, R_6 représentant une chaîne hydrocarbonée saturée, ayant de 2 à 18 atomes de carbone, et
 - d) $-\text{CH}_2-\text{O}-\text{CO}-\text{R}_7$, R_7 représentant une chaîne hydrocarbonée saturée, linéaire ou ramifiée, ayant de 1 à 19 atomes de carbone,
- R_3 représente un atome d'hydrogène quand R_2 représente les radicaux a), b) ou c) ou R_3 représente un radical méthyle quand R_2 représente le radical d), ledit copolymère devant être constitué d'au moins 15 % en poids d'au moins un monomère dérivé d'un motif (Ia) ou d'un motif (Ib) dans lesquels les chaînes hydrocarbonées, saturées ou ramifiées, ont au moins 7 atomes de carbone.

20. Composition selon l'une des revendications 18 ou 19, caractérisée par le fait que le polymère filmogène est un homopolymère choisi dans le groupe formé par les homopolymères résultant de l'homopolymérisation d'esters vinyliques ayant de 9 à 22 atomes de carbone ou (méth)acrylates d'alkyle dont le radical alkyle a de 10 à 20 atomes de carbone.
21. Composition selon l'une quelconque des revendications 18 à 20, caractérisée par le fait que le polymère filmogène est choisi dans le groupe formé par les copolymères d'alcènes en C_2-C_{20} , les alkylcelluloses avec un radical alkyl

linéaire ou ramifié, saturé ou non en C₁ à C₈, les copolymères de la vinylpyrrolidone.

22. Composition selon l'une quelconque des revendications 18 à 21, caractérisée par le fait que le polymère filmogène est choisi parmi les copolymères de la vinylpyrrolidone et d'alcène en C₂ à C₄₀.
23. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère filmogène est présent en une teneur allant de 0,5 % à 20 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et de préférence de 1 % à 15 % en poids.
24. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend en outre une ou plusieurs cires additionnelles d'origine animale, végétale ou synthétique.
25. Composition selon la revendication 24, caractérisée par le fait que les cires d'origine animale, végétale ou synthétique différents de ladite cire de polyoléfine sont présent en une teneur allant de 0 % à 30 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et de préférence de 1 à 20 % en poids.
26. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend en outre une gomme de silicone.
27. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend au moins une matière colorante choisie dans le groupe formé par les composés pulvérulents et les colorants liposolubles.
28. Composition selon la revendication 27, caractérisée par le fait que les composés pulvérulents sont choisis dans le groupe formé par les pigments, les nacrés et les charges.
29. Composition cosmétique selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend au moins un agent épaississant de la phase grasse liquide.
30. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend au moins un additif choisi dans le groupe formé par les conservateurs, les parfums, les filtres solaires, les agents anti-radicaux libres, les agents hydratants, les vitamines, les protéines, les céramides, les plastifiants.
31. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que la composition est anhydre.
32. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que la composition se présente sous la forme de composition de maquillage ou de traitement cosmétique de la peau, des fibres kératiniques ou des lèvres.
33. Procédé de maquillage de la peau et/ou des fibres kératiniques et/ou des lèvres, caractérisé par le fait que l'on applique sur la peau et/ou les fibres kératiniques et/ou les lèvres une composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 32.
34. Procédé de traitement non thérapeutique de la peau et/ou des fibres kératiniques et/ou des lèvres, caractérisé par le fait que l'on applique sur la peau et/ou les fibres kératiniques et/ou les lèvres une composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 32.
35. Utilisation d'une composition telle que définie selon l'une quelconque des revendications 1 à 32 pour l'obtention d'un film ayant des propriétés de non transfert.
36. Utilisation d'une composition telle que définie selon l'une quelconque des revendications 1 à 32 pour l'obtention d'un film présentant une bonne tenue aux frottements, et/ou aux larmes, et/ou à la transpiration et/ou au sébum.
37. Utilisation d'une composition telle que définie selon l'une quelconque des revendications 1 à 32 pour l'obtention d'un film résistant à l'eau.
38. Utilisation d'une cire de polyoléfine telle que définie selon l'une des revendications 1 à 12 dans une composition

EP 0 997 139 A1

filmogène cosmétique ou dermatologique comprenant une phase grasse liquide, contenant au moins une huile hydrocarbonée volatile, et un polymère filmogène soluble ou dispersible dans ladite phase grasse liquide, pour l'obtention d'une composition homogène.

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55



Office européen
des brevets

RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numéro de la demande
EP 99 40 1778

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE
X	EP 0 422 862 A (RICHARDSON VICKS INC) 17 avril 1991 (1991-04-17) *, phrase 25 - phrase 26; exemple 1 * * revendication 1 *	1	A61K7/48
A	EP 0 819 428 A (OREAL) 21 janvier 1998 (1998-01-21)		
A	US 3 937 811 A (PAPANTONIOU CHRISTOS ET AL) 10 février 1976 (1976-02-10)		
			DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES
			A61K
Le présent rapport a été établi pour toutes les revendications			
Lieu de la recherche LA HAYE		Date d'achèvement de la recherche 27 août 1999	Examineur Stienon, P
CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES		T : théorie ou principe à la base de l'invention E : document de brevet antérieur, mais publié à la date de dépôt ou après cette date D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons & : membre de la même famille, document correspondant	
X : particulièrement pertinent à lui seul Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie A : arrière-plan technologique O : divulgation non-écrite P : document intercalaire			

EPO FORM 1503 03 82 (P04C02)

**ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE
RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.**

EP 99 40 1778

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche européenne visé ci-dessus.
Lesdits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du
Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

27-08-1999

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 0422862 A	17-04-1991	US 5011681 A	30-04-1991
		AU 626466 B	30-07-1992
		AU 6397390 A	18-04-1991
		CA 2026963 A,C	12-04-1991
		CN 1051671 A	29-05-1991
		JP 3169804 A	23-07-1991
		MX 171356 B	20-10-1993
		PT 95562 A	14-08-1991
		TR 25525 A	01-05-1993
EP 0819428 A	21-01-1998	FR 2751212 A	23-01-1998
		BR 9702608 A	29-09-1998
		CA 2210169 A	17-01-1998
		JP 10067618 A	10-03-1998
US 3937811 A	10-02-1976	LU 67772 A	06-03-1975
		BE 815977 A	06-12-1974
		CA 1024895 A	24-01-1978
		CH 603157 A	15-08-1978
		DE 2427671 A	02-01-1975
		FR 2232303 A	03-01-1975
		GB 1476194 A	10-06-1977
		IT 1050473 B	10-03-1981
		US RE29871 E	26-12-1978

EPO FORM P0460

Pour tout renseignement concernant cette annexe : voir Journal Officiel de l'Office européen des brevets, No.12/82